(19) 日本国特許庁 (JP)

⑩特許出願公開

⑩公開特許公報(A)

昭59-51289

①Int. Cl.³C 07 D 491/22	識別記号	庁内整理番号 8115-4C	3 公開 昭和59年(1984)3月24日
//(C 07 D 491/22 209/00 221/00		7132—4 C 6675—4 C	発明の数 1 審査請求 未請求
311/00)		7169—4 C	(全 5 頁)

劉新規な9ー置換→カンプトテシン誘導体

願 昭57-160945

②出 願 昭57(1982)9月17日

⑫発 明 者 宮坂貞

②特

横浜市緑区青葉台1丁目27番11

号

切発 明 者 沢田誠吾

東京都世田谷区奥沢5丁目26番

12号

⑫発 明 者 野方健一郎

小金井市桜町2丁目7番24号

⑫発 明 者 務台方彦

東大和市清水 4 丁目988番地

⑪出 願 人 株式会社ヤクルト本社

東京都港区東新橋1丁目1番19

号

個代 理 人 弁理士 南孝夫

明 和 包

1.発明の名称 新規なター 散換 - カンプトテシング ide

2. 特許請求の範囲

「式中×はアミノ基、アルキルアミノ基、アッルアミノ 益、ヒドロキンル基、 -OR 基(Rはアンル基、又は低級アルキル基(ただし、ノチル基を除く)を示す)又はハロゲン原子)で表わされる新規なカンプトテンン誘導体。

3.発明の詳細なる説明

本発明は新規なカンプトテシン誘導体に関する。 更に詳しく甘えば、本発明は、一般式

「式中×はアミノ基、アルキルアミノ基、アンルアミノ基、ヒドロキンル基、 -OR 基、(Rはアンル基、又は低級アルキル基(ただしメチル基を除く)を示す)又はハロゲン原子〕で表わされる新規なカンプトテンン誘導体に関するものである。

カンプトテシンは落葉酸木喜樹(Camptotheca acuminata Nyssaceae)等から抽出・単離されるアルカロイドで、強力な核酸合成阻害作用を有し、その作用は迅速且つ可逆性を示すことが特徴で、既存の制癌剤と交叉耐性を示さないという独特な作用機作をもつ抗壓傷性物質であり、マウス白血病 L121Q ラント ウォーカー 256 内臓など実験移植船に対して、強力な制がン効果を示すことが認められているが、舞性作用を有す

るために、医薬品としての有用性がおのずから、 制限されている現状にある。

1.

そこで、このカンプトテシンを化学的に他の 物質に変換することすなわち、カンプトテシン 誘導体に変えることにより、制ガン芯性を保持 しなから、毒性の低下を図るという試みが従来 なされて来た。

しかしながら、カンプトテンンそれ自体が各 独有機器剤に無器であることや、カンプトテン ンがその化学制造中に有するヘテロ原に由来し て親電子散決反応に対する抵抗性を有すること などの理由で、誘導体に変換するのにも、種々 の職害があり、机上で企画するほどに新規な誘 導体を得ることは容易ではないのが実情である。

本発明者らは、先に 1:0 - ニトロ - 又は 1 1 - ニトロ - カンプトテシンを得ることに成功し、これらのニトロ体より極々の 1 0 位置換または 1 1 位置換のカンプトテシン誘導体を合成した。

さらにまた、本発明者らは、カンプトテシン の9位散換誘導体の活性の興味から9位の化学 的修飾について実験研究したところ、カンプトランとを強即中、硝酸で注意深くニトロ化をモノニトロ化が進行し、得られるラフィーで分離精製すると60~70 ずの既知のニニトロカンプトテンンが30~40 ずの良好なターニトロカンプトテンンが30~40 ずの良好なの。これを見出した。そして、こて極々の財力とのである。

以下に、本発明を詳細に説明する。まず、本 発明に係る新規物質の9 - は換カンプトテンン を製造するための出発物質である9 - ニトロカ ンプトテンンは以下の方法によつて製造するこ とができる。

と、24~72時間で反応が終了する。反応液を 数倍量の水にあけ、クロロホルムで数回抽出す る。このクロロホルム圏を無水硫酸マグネンウ ムで乾燥した後溶媒を波圧乾固し、残留物を約 100倍量のシリカゲルカラムクロマトグラフィ ー (クロロホルム)で分離補製すると、60~70 ラ の12~ニトロカンプトテシンが得られる。

この9-ニトロカンブトテシンを出発原料に して以下の如き方法により、本発明に係る新規 な9-腱換カンプトテシンを製造することがで きる。

9 - ニトロカンプトテシンは塩酸中で鉄、又は錫等の金属による避元又は接触選元を行うことによりそのニトロ基はアミノ茶に変換され、定量的に対応する9 - アミノ体を得ることができる。これらの9 - アミノ体はそのアミノ基をアンル化あるいはアルキル化することにより9 - アンルアミノ体又は9 - アルキルアミノ体へ

以下に本発明の実施例を掲げるか、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。 出発物質ターニトロカンプトテンンの製造例カンプトテンン(3.00%、8.62 mmol)を議体 酸(150ml)に脅かし、氷冷下、61%傾較(a: 1.38)(3.23ml、43.10 mmot)を攪拌しながら、ゆつくり滴下する。滴下終了後、室温で4日間 撹拌する。反応被を氷水(1500ml×3)で希釈し、クロロホルムで抽出(1500ml×3)する。このクロロホルム形を低酸マグネンウムで乾燥した後、被圧乾固し、残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(CHCl3)にて初製すると12-ニトロカンプトテンン(2.230ml、65.75)とともに9-ニトロカンプトテンン(1.062ml、31.35)が得られる。

m.p. 190~192℃ (分解) (ACOELより)
MS: m/e 393(M^+) ($C_{20}H_{15}N_{3}O_{6}=393$)
IR ν_{max}^{KBr} cm $^{-1}$:3400,1740,1655,160U,1525,1460,
1382,1340,1230,1150,1050

NMR(DMSO-d₆ 中) が 0.89(3H, t, J=7Hz, -CH₂CH₃),
1.88(2H,q,J=7Hz, -CH₂CH₃), 5.34(2H,e,G:5-H),
5.43(2H,s,C-17-H), 6.52(1H,s,C-20-OH), 7.39
(1H,s,C-14-H), 8.02(1H,m,C-11-H), 8.47 ~
8.59(2H,m,C-10-H および C-12-H), 9.15(1H,s,C-7-H)

する。その後、溶媒を減圧乾固すると、標記化合物(9g、79.4%)が沿られる。

MS m/e; 405(M⁺) (C₂₂H₁₉N₃O₅=405)

NMR(DMSO-d₆ 中) ジppm; 0.91(3H, t, J=7.5H₂), 1.88

(2H,q,J=7.5H₂), 2.11(3H,s), 522 および 5.41

(two 2H's,s), 643(1H,s), 7.22(1H,s), 7.30~ 7.80(5H,m), 8.85(1H,s), 10.52(1H,s),

実施例 3

9 - ジメチルアミノカンプトテシンの製造 実施例 1 で得られた 9 - アミノカンプトテシン(10 mg、0.0 2 8 mmo L)をアセトン(10 ml) に懸濁させ、これに無水炭酸カリウム(30 mg) とヨウ化メチル(1 ml)とを加え室温で30分 環律する。その後、不番物を沪過により除き、 沪液を乾固すると標配化合物(8 mg、72.9 mg)が 沿られる。

MS m/e: $391(M^+)(C_{22}H_{21}N_{3}O_4=391_o)$

実施例 4

9 - ヒドロキンカンプトテンンの製造 9 - ニトロカンプトテンン(100m、0.254 奥施例 1

9 - アミノカンプトテシンの製造

9 - ニトロカンプトテンン(100呎、0.254 mmot)をエタノール(30 ml)、ジオキサン(20 ml)の混合裕媒に裕解し、酸化白金(20 mg)を加え、1時間、常温、常圧で接触還元する。 触媒を扩去し、溶媒を被圧乾固すると機配化合物が定量的に得られる。

MS: $m/e 363(M^+) (C_{20}H_{17}N_{3}O_{4}=363)$

IRV KBr cm-1:3490,3390,1745,1650,1605,1690,

NMR(DMSO-d。中) őppm; 0.91(3H,t,J=7.5Hz), 1.86 (2H,q,J=7.5Hz), 5.23(2H,s), 5.38(2H,d,J=7.5Hz), 6.75~822(5H,m), 7.33(1H,s), 8.81(1H,s)。

奥施例 2

9-アセトアミノカンプトテシンの製造

実施例 1 で得られた 9 - アミノカンプトテンン (10 w、0.028 mmol) を クロロホルム (20 ml) に 陸 濁させ、 これに ピリジン (0.5 ml) と 無水酢酸 (0.1 ml) を 加え、 室 弧 で 1 時間 松拌

mmol)を接触還元し得られるターアミノカンプトテシンを10多硫酸に溶かし、氷塩浴下、抗拌しながら亜硝酸ナトリウム(19号、0.280mmol)の水溶液をゆつくり加え、その後、15分間投拌し、次に、反応液を熱水(100ml)中に注ぎ、30分間煮沸還流する。反応被を氷水(100ml)で希釈し、クロロホルム(100ml)加え振とうする。折出した沈殿を沪取し、シリカゲルカラムクロマトグラフィーにて精製すると、標配化合物(32号、345分)が得られる。

m.p. >300 C (Pyridine-CH3OH & 7)

MS m/e; $364(M^+)(C_{20}H_{16}N_{2}O_{5}=364.)$

NMR(DMSO-d₆ 中) 8 ppm; 0.92(3H, t, J=7.5Hz), 1.87 (2H, q, J=7.5Hz), 5.25 および 5.40(two 2H's,

s), 7.10 ~ 7.75(3H,m), 7.36(1H,s), 8.84(1H,s),

9 - アセトキシカンプトテシンの製造

実施例 4 により 4 られた 9 - ヒドロキシカンプトテンン (10g、0.027 mmol) をクロロホルム (20 ml) に 転撤し、これに ビリジン (1 ml)

持開昭59- 51289(4)

と無水酢劇(0.2 ml)を加え室温で2時間攪拌 する。その後、溶媒を減圧乾固すると標記化合物(9 mg、8 2.1 mg)が得られる。

m.p. $205 \sim 207 \text{ C (CHC} L_3 - \underline{n} - \text{hexane})$

MS m/e: $406(M^+)$ ($C_{22}H_{18}N_{2}O_{6}=406_{\circ}$)

NMR(DMSO-d₆中) υppm; 0.90(3H,t,J=7.5Hz), 1.90 (2H,q,J=7.5Hz), 2.12(3H,s), 5.27(2H,s), 5.39(2H,s), 6.41(1H,s), 7.40(1H,s), 7.40~823 (3H,m), 8.71(1H,s)。

夷施例 6

9-エトキシカンプトテシンの製造

m.p. $218 \sim 221 \text{ C (CH}_2\text{CL}_2 \text{ L 9 })$

J=75Hz)、5.70(2H,t,J=75Hz)、526 および 5.39 (two 2H's,s)、6.42(1H,u)、7.31(1H,s)、7.00 ~7.80(3H,m)、8.75(1H,s)。

実施例 8

9 - クロロカンプトテシンの製造

9・ニトロカンプトテシン(100 町、0.254mmol)を接触還元して得られる9・アミノカンプトテシンを14 多塩酸(8 元)に密かし、氷塩浴で下、機拌しながら、亜硝酸ナトリウム(19町、0.280mmol)の水溶液を徐々に加えていく。摘下砂ム体水溶液を60~70℃に加温した塩化第一銅(125町、1270mmol)の18 多塩酸水溶液(10元)中に、徐々に満下していく。適下終了は、1時間混拌を続ける。反応液を氷水(200元)で発配し、クロロホルムで輸出(150元×3)する。このクロロホルム層を確と、機能化合物(3.75町、38.5 男yield)が得られる。

m.p. 257~260℃(分解)(AcOEtより)

MS m/e; 392(M⁺)(C₂₂H₂₀N₂O₅=392。)

NMR(DMSO-d₆ 中) δppm; 0.89(3H, t, J=7.5Hz)、1.38
(3H, t, 7.5Hz)、1.87(2H, q, J=7.5Hz)、3.88(2H, q, J=7.5Hz)、5.27 および5.40(two 2H's, s)、6.45
(1H, s)、7.33(1H, s)、7.09~7.78(3H, m)、8.82
(1H, s)。

英施例 7

9 - ユ - ブトキシカンプトテシンの製造

実施例4で得られた9-ヒドロキシカンプトテシン(50g、0.137mmol)を DMF(10 m)に溶解し、これに無水炭酸カリウム(50g)と奥化ユ-ブチル(2 m)とを加え、窒温で5時間投押する。その後、 戸過により不溶物を除き、 戸液を滅圧乾固し、 残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより精製すると様記化合物(42g、73.0%)が得られる。

m.p. $236 \sim 238 \text{ C} \left(\text{CH}_2\text{CL}_2\text{-CH}_3\text{OH } \text{ L } \text{ } \text{7} \right)$

ms m/e; $420(M^+)$ ($C_{24}H_{24}N_2O_5=420$)

NMR(DMSO-d₆ ϕ) δ ppm; 0.91(3H,t,J=7.5Hz), 102 (3H,t,7.5Hz), 110 ~ 118(4H,m), 190(2H,q,

MS: m/e 382(M+), 384(M+2) ($C_{20}H_{15}N_{2}O_{4}CL=382$) IR_{max}^{KBr} cm⁻¹:3430,1735,1655,1605,1585,1230,
1150,1045

NMR(DMSO-d₆ 中) が:0.88(3H,t,J=7Hz,-CH₂CH₃)、
1.87(2H,q,J=7Hz,-CH₂CH₃)、5.32(2H,s,C-5-H)、
5.43(2H,s,C-17-H)、6.51(1H,s,C-20-0H)、
7.37(1H,s,C-14-H)、7.83 ~ 7.89(2H,m,C-10-H)
はよび C-12-H)、8.12 ~ 8.24(1H,m,C-11-H)、
8.93(1H,s,C-7-H)

夷施例 9

9 - ブロモカンプトテシンの製造

9-ニトロカンプトテシン(100 m、0.254 mmol)を接触選元して得られる9-アミノカンプトテシンを15 % 臭化水素水(8 ml) に密かし、氷塩浴下、撹拌しながら、亜硝酸ナトリウム(19 m、0.280 mmol)の水溶液を徐々に加えていく。 満下終了後、15 分間撹拌したのち、このジアゾニウム塩水溶液を60~70 でに加温した臭化み一斛(182 m、1.270 mmol)の24 % 臭化水紫水溶液(10 ml) 中に、徐々に泊下し

ていく、簡下終了後、1時間攪拌を続ける。反応液を氷水(200㎡)で希釈し、クロロホルムで抽出(150㎡×3)する。このクロロホルム脂を硫酸マグネンウムで乾燥したのち、減圧留去すると、裸配化合物(63m、58.0%収半)が得られる。

NMR(DMSO-d。中) &: 0.89(3H, t, J=7Hz, -CH₂CH₃),
1.87(2H, q, J=7Hz, -CH₂CH₃), 5.53(2H, s, C-5-H),
5.43(2H, s, C-17-H), 6.52(1H, s, C-20-OH), 7.37
(1H, s, C-14-H), 7.78(1H, t, J=8Hz, C-11-H),
8.03 ~ 8.87(2H, m, C-10-H および C-12-H), 8.88
(1H, s, C-7-H)

谷考例

9 - メトキシカンプトテシンの製造 9 - ヒドロキシカンプトテシン(20g,0.055 mmot)をメタノールに懸樹させ、これに 0.6 % ジアゾメタンエーテル溶液(10㎡)を加え、室温で3時間攪拌する。その後、溶媒を減圧乾固すると標配化合物(21 mg、100%)が得られる。

m.p. 226~228℃ (分解) ($CH_2CL_2-CH_3OH$ L b)

MS: m/e 378(M+) ($C_{21}H_{18}N_{2}O_{5}=378$)

IR $_{max}^{KBr}cm^{-1}$: 3400,1750,1655,1610,1590,1365,
1265,1230,1195,1155,1140,1105,

NMR(DMSO-d₆中) δ: 0.89(3H,t,J=8Hz,-CH₂CH₃),
1.87(2H,q,J=8Hz,-CH₂CH₃), 4.04(3H,s,C-9OCH₃), 5.25(2H,s,C-5-H), 5.42(2H,s,C-17-H),
6.49(1H,s,C-20-OH), 7.10~7.19(1H,m,C-11-H),
7.32(1H,s,C-14-H), 7.73~7.76(2H,m,C-10-H か
よび C-12-H), 8.83(1H,s,C-7-H)

特許出顧人 株式会社 ヤクルト本社 代 埋 人 弁埋士 南 孝 夫 (電子)